

Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs

Autorisé

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Dénomination du médicament:

Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs
Benakor vet 5 mg tabletti

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

- Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC09AA07

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Finlande

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

29/09/2008

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

23208

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/09/2008

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0126/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Estonie Finlande France Irlande Italie
Luxembourg Norvège Pologne Portugal Slovaquie Espagne

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037393>